Record Display Form

First Hit Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

End of Result Set

Generate Collection Print i

L4: Entry 2 of 2

File: DWPI

May 14, 1993

DERWENT-ACC-NO: 1993-190847

DERWENT-WEEK: 199324

COPYRIGHT 2007 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Catalytic treatment of combustion exhaust gas - includes supporting e.g. cobalt using mordenite of zeolite to treat gas contg. nitrogen, oxygen@, steam, carbon di:oxide to remove hydrocarbon(s) etc.

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

TOKYO GAS CO LTD

TOLG

PRIORITY-DATA: 1991JP-0303761 (October 24, 1991)

	Search Selected	Search ALL	Clear	
PATENT-FAMILY: PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE	PAGES	MAIN-IPC
TR 05115751 A	May 14 1993		006	B01D053/36

APPLICATION-DATA:

JP. 05115751 A

PUB-NO

APPL-DATE

APPL-NO

DESCRIPTOR

JP 05115751A

October 24, 1991

May 14, 1993

1991JP-0303761

INT-CL (IPC): B01D 53/36; B01J 29/26; F01N 3/10; F23J 15/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 05115751A

BASIC-ABSTRACT:

Treating an exhaust gas contg. main components of nitrogen, oxygen, steam and carbon dioxide, etc. and minor amts. of lower hydrocarbon, nitrogen oxides, carbon-monoxide etc. and of combustion of a lean raw gas mixt. is new. The method is carried out by catalytic reaction using (C) a catalyst of zeolite of mordenite supporting metal, e.g. cobalt, manganese, rhodium, platinum or palladium.

The raw gas mixt. is pref. of use of air of amt. of 1.0-5.0 times amt. of theoretically required amt. of air. Amts. of oxygen and steam in (G1) exhaust gas are 0.1-20 and 0.1-25 vol.% respectively. The lower hydrocarbon is pref. methane, or mixt. of main component of methane. Temp. of the catalytic reaction by (C) is most pref. 300-600 deg.C (C) catalyst is also claimed. The zeolite of mordenite n (C) is of zeolite of mol. ratio of SiO2/Al2O3 of most pref. 13-50; e.g. ''HSZ-650HOA'' (RTM) available from Toso KK. Amt. of supported metal on zeolite in (C) is most pref. 0.5-20 wt.%.

USE/ADVANTAGE - A minor components of lower hydrocarbon, nitrogen oxides, carbon-monoxide, etc. in a exhaust gas of combustion of lean raw gas mixt. e.g. gas-engine, gas-turbine, gas-boiler, heating furnace, gas-stove, etc. contg. main components of nitrogen, oxygen, steam and carbon dioxide, etc. are efficiently removed by using a single catalyst, which has a high catalytic activity and a long durability.

Record Display Form

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: CATALYST TREAT COMBUST EXHAUST GAS SUPPORT COBALT MORDENITE ZEOLITE TREAT GAS CONTAIN NITROGEN OXYGEN@ STEAM CARBON DI OXIDE REMOVE HYDROCARBON

ADDL-INDEXING-TERMS:

NITROGEN@ CARBON MON:OXIDE

DERWENT-CLASS: H06 J04 Q51 Q73

CPI-CODES: H06-C03; J01-E02D; J04-E04; N06-B;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M3 *01*
Fragmentation Code
A425 A427 A545 A546 A678 C810 M411 M730 M903 Q421

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 1423U ; 1784U

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1993-084526 Non-CPI Secondary Accession Numbers: N1993-146579

Previous Doc Next Doc Go to Doc#

Record Display Form

First Hit

Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

┌ Gene

Generate Collection

L4: Entry 1 of 2

File: JPAB

May 14, 1993

PUB-NO: JP405115751A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 05115751 A

TITLE: METHOD AND CATALYST FOR TREATING GAS COMBUSTION EXHAUST GAS

PUBN-DATE: May 14, 1993

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

KONISHI, YASUO

IMAZEKI, YUKIO

YAMASEKI, KENICHI

UCHIDA, HIROSHI

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

TOKYO GAS CO LTD

APPL-NO: JP03303761

APPL-DATE: October 24, 1991

US-CL-CURRENT: 423/239.1; 423/247

INT-CL (IPC): B01D 53/36; B01J 29/26; F01N 3/10; F23J 15/00

ABSTRACT:

PURPOSE: To simultaneously and efficiently remove nitrogen oxide, lower hydrocarbon and CO in exhaust gas with a single catalyst by catalytically reacting gas combustion exhaust gas generated under a condition wherein the ratio of raw material gas and air becomes the lean side of the raw material gas in the presence of a catalyst obtained by loading a metal such as Co or the like on a mordenite type zeolite carrier.

CONSTITUTION: Gas combustion exhaust gas generated under such a condition that the ratio of raw material gas and air becomes the lean side of the raw material gas and containing nitrogen, oxygen, steam and CO2 as principal components and lower hydrocarbon, especially, methane, nitrogen oxide and CO as small amount components is catalytically reacted in the presence of a catalyst obtained by making a mordenite type zeolite carrier carry a metal selected from Co, Mn, Rh, platinum and Pd. As a result, a small amount of nitrogen oxide, lower hydrocarbon, especially, methane and CO contained in the gas combustion gas containing a relatively large amount of oxygen and steam at the same time in a gas engine can be simultaneously and efficiently removed using the single catalyst.

COPYRIGHT: (C) 1993, JPO&Japio

Previous Doc Next Doc Go to Doc#

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-115751

(43)公開日 平成5年(1993)5月14日

(51)Int.Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
B01D 53	3/36 1 0 4 A	9042-4D	•	
B01J 29)/26 A	6750-4G		
F01N 3	3/10 A	7910-3G		
F23J 15	5/00 Z	6850-3K		

market and the second

審査請求。未請求、請求項の数7(全 6 頁)

特願平3-303761 (71)出願人 000220262 (21)出願番号 東京瓦斯株式会社 (22)出願日 平成3年(1991)10月24日 東京都港区海岸1丁目5番20号 (72)発明者 小西 康雄 神奈川県横浜市西区宮ケ谷42-2 (72)発明者 今関 幸男 神奈川県川崎市幸区遠藤町43 (72)発明者 山関 嶽一 東京都三鷹市牟礼 1 - 6 - 3 (72)発明者 内田 洋 神奈川県横浜市緑区あざみ野 3 - 2-15-(74)代理人 弁理士 片桐 光治

(54) 【発明の名称 】 ガス燃焼排ガスの処理方法および該方法に用いられる触媒

(57)【要約】

【目的】 本発明は、ガスエンジン、ガスタービン、ガスボイラー、加熱炉、ガスストーブなどにおいて、原料ガスと空気との比率を原料ガスリーン側とした場合に発生し、比較的多量の酸素および水蒸気を同時に含有するガス燃焼排ガス中に含有される少量の窒素酸化物、低級炭化水素特にメタンおよび一酸化炭素を、単一の触媒を用いて同時に効率よく除去しうる前記ガス燃焼排ガスの浄化・処理方法および該方法に用いられる高活性かつ耐久性に優れた触媒を提供することを目的としている。

【構成】 本発明のガス燃焼排ガスの処理方法は、原料ガスと空気との比率が原料ガスリーン関となる条件下に発生し、主要成分として窒素、酸素、水蒸気および炭酸ガスを含有し、少量成分として低級炭化水素特にメタン、窒素酸化物および一酸化炭素を含有するガス燃焼排ガスを、コバルト、マンガン、ロジウム、白金またはパラジウムから選ばれる金属をモルデナイト型ゼオライト担体に担持してなる触媒の存在下に接触的に反応させることを特徴としている。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 原料ガスと空気との比率が原料ガスリーン側となる条件下に発生し、主要成分として窒素、酸素、水蒸気および炭酸ガスを含有し、少量成分として低級炭化水素、窒素酸化物および一酸化炭素を含有するガス燃焼排ガスを、コバルト、マンガン、ロジウム、白金またはパラジウムから選ばれる金属をモルデナイト型ゼオライト担体に担持してなる触媒の存在下に接触的に反応させることを特徴とするガス燃焼排ガスの処理方法。 【請求項2】 原料ガスの完全燃焼に必要な理論空気量 10

【請求項2】 原料ガスの完全燃焼に必要な理論空気量の1.0~5.0倍の空気を使用した請求項1記載の処理方法。

【請求項3】 ガス燃焼排ガス中の酸素および水蒸気の含有量がそれぞれ、酸素0.1~20容量%、および水蒸気0.1~25容量%の範囲にある請求項1記載の処理方法。

【請求項4】 該低級炭化水素が、メタンまたはメタンを主成分とする混合物である請求項1記載の処理方法。 【請求項5】 該接触反応が、反応温度200~900 での条件下に行なわれる請求項1記載の処理方法。

【請求項6】 請求項1ないし5の何れかに記載の処理 方法に用いられる、コバルト、マンガン、ロジウム、白 金またはパラジウムから選ばれる金属をモルデナイト型 ゼオライト担体に担持してなる触媒。

【請求項7】 該モルデナイト型ゼオライト担体がゼオライト中のSiO2とA1O2 のモル比が10~100の範囲である請求項6記載の触媒。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ガス燃焼排ガスの処理 30 方法および該方法に用いられる触媒に関し、詳しくは、原料ガスと空気との比率が原料ガスリーン側となる条件下での、ガスエンジン、ガスタービン等の排気ガスを浄化・処理する方法および該方法に用いられる触媒に関する。

[0002]

【従来の技術およびその課題】従来、メタン、エタン、 プロパン、ブタンなどからなる原料ガスを用いるガスエ ンジン、ガスタービン、ボイラー、加熱炉などにおい て、燃焼効率あるいは熱効率を高めるために、原料ガス 40 と空気との比率を原料ガスリーン側、すなわち原料ガス の完全燃焼に必要な理論空気量の1.0~5.0倍、特 に1.0~3.0倍(以下空気比という)の条件とする ことが望ましいが、その場合排ガス中に、少量の低級炭 化水素、特にメタン、酸化窒素および一酸化炭素と共に 多量の酸素および水蒸気が共存することになる。

【0003】従来、上記した少量の低級炭化水素、特に メタン、酸化窒素および一酸化炭素を除去してガス燃焼 排ガスを浄化する方法としてアンモニア添加による選択 環元脱資法あるいは三元触媒による浄化法が採用されて いるが、アンモニアによる方法では毒性の強いアンモニアのハンドリング、三元触媒による方法では空気比が 1.0付近の酸素がほとんどない条件でのみ有効である などの問題があり、その改善が要望されている。

【0004】例えば、既に、66ス・シーエーティーエスジェー・ミーティング・アブストラクツ(66th CATSJ Meeting Abstracts)No. 2L404、Vol. 32 No. 6 1990年、430~433頁には、O2及びSO2存在下での炭化水素によるNOの選択還元について報告されている。

【0005】しかしながら、上記報告には、ガスエンジを構造。 ンなどにおいて、原料ガスと空気との比率を原料ガスリ ーン側とした場合に生ずるガス燃焼排ガスの浄化方法、 具体的には比較的多量の酸素および水蒸気の存在下にお いて該ガス燃焼排ガス中に含有される窒素酸化物、低級 炭化水素、特にメタン、および一酸化炭素を同時に効率 よく除去する方法については、何ら記載されていない。 【0006】特開平2-265649号公報には、自動 20 車等から排出される排ガスの浄化方法であって、酸素が 過剰に存在する酸化雰囲気でNOx、COおよび炭化水 素を効率よく浄化できる方法が開示されているが、パラ ジウムなどの酸化触媒のみではNOxの浄化は全く行な うことができず、NOx、COおよび炭化水素を同時に 浄化するためには、銅シリケート触媒とパラジウムなど の酸化触媒との組合せからなる触媒系を使用する必要が ある旨、教示されているに過ぎない。しかも上記炭化水 **素について具体的に記載されていない。**

【0007】本発明は、ガスエンジン、ガスタービン、ガスボイラー、加熱炉、ガスストーブなどにおいて、原料ガスと空気との比率を原料ガスリーン側とした場合に発生し、比較的多量の酸素および水蒸気を同時に含有するガス燃焼排ガス中に含有される少量の窒素酸化物、低級炭化水素特にメタンおよび一酸化炭素を、単一の触媒を用いて同時に効率よく除去しうる前記ガス燃焼排ガスの浄化・処理方法および該方法に用いられる高活性かつ耐久性に優れた触媒を提供することを目的としている。【0008】

【問題点を解決するための手段】すなわち、本発明は、 原料ガスと空気との比率が原料ガスリーン側となる条件 下に発生し、主要成分として窒素、酸素、水蒸気および 炭酸ガスを含有し、少量成分として低級炭化水素、特に メタン、窒素酸化物および一酸化炭素を含有するガス燃 焼排ガスを、コバルト、マンガン、ロジウム、白金また はパラジウムから選ばれる金属をモルデナイト型ゼオラ イト担体に担持してなる触媒の存在下に接触的に反応さ せることを特徴とするガス燃焼排ガスの処理方法および 該方法に用いられる触媒を提供するものである。

排ガスを浄化する方法としてアンモニア添加による選択 【0009】本発明方法において用いられる原料ガスの 還元脱硝法あるいは三元触媒による浄化法が採用されて 50 例として、メタン、天然ガス;メタン、エタン、プロパ

A contiduction of the

ンおよびブタンを含む都市ガス; プロパン、ブタンなど のLPGなどがあげられる。

【0010】本発明におけるガス燃焼排ガスは、ガスエ ンジン、ガスタービン、ガスボイラー、加熱炉、ガスス トーブなどにおいて、原料ガスと空気との比率を原料ガ スリーン側とした場合、例えば空気比を1.0~5. 0、好ましくは1.0~3.0の条件下とした場合に発 生するガスを意味する。

【0011】上記低級炭化水素は、炭素数1~16の炭 化水素、好ましくはメタン、エタン、プロパン、ブタ ン、これらの混合物およびメタンを主成分としてエタ の含有量が不充分である場合には、必要に応じて別途補 充するのが好ましい。

【0012】本発明方法に用いられる触媒は、コバル ト、マンガン、ロジウム、白金またはパラジウムから選 ばれる金属をモルデナイト型ゼオライト担体に担持して なるものである。

【0013】上記金属の担持量は、通常0.1~40重 量%、好ましくは0.5~20重量%の範囲にあり、そ 20 の担持量が0.1重量%未満では触媒活性が十分でない ので好ましくなく、該担持量が40重量%を超えると担 体のモルデナイト型ゼオライトの効果が減少するので好 ましくない。

【0014】上記金属のうち、ロジウムおよび白金は、 高活性であるため特に好ましく、マンガン、パラジウム およびロジウムは、低級炭化水素、特にメタンの除去活 性が高いため特に好ましい。

【0015】本発明における触媒の活性成分を担持する 担体として用いられるモルデナイト型ゼオライトは、ゼ 30 オライト中のS i O₂ とA l₂ O₃ のモル比 (以下ケイ バン比という) が10~100、好ましくは13~50 の範囲のものである。該モル比が10未満では安定した モルデナイト結晶構造ができにくく、耐熱性が劣るため 好ましくなく、該モル比が100を超えるとモルデナイ トの酸強度が低下し、触媒活性が低下するため好ましく ない。上記モルデナイト型ゼオライト担体の具体例とし て、HSZ-650HOA(東ソー社製、商品名)およ びHSZ-640NAA (東ソー社製、商品名) があげ られ、Na型モルデナイトおよびH型モルデナイトを使 40 用することができる。

【0016】本発明方法に用いられる触媒は、具体的に は、例えば、コバルト、マンガン、ロジウム、白金また はパラジウムの硝酸塩、塩化物、酢酸塩などの溶液を調 製した後、それらを含浸法、イオン交換法、混練法など により前記担体に担持させ、次いで焼成することにより 得られる。かくして得られた触媒は、粒状、ペレット 状、球状、ハニカムなどに成形して使用される。これら の成形には、例えば、ハニカムなどでは、コーデュライ トの基体にモルデナイト型ゼオライトをアルミナと共に 50 る)を得た。

ウオッシュコートしてから、上記活性金属を担持する方 法も採用することができる。

【0017】本発明方法における接触反応は、反応温度 200~900℃、好ましくは300~600℃の条件 下に行なわれる。

【0018】上記反応温度が、200℃未満では十分な 活性が示されないので好ましくなく、長時間にわたって 900℃を超えると熱的劣化を示すので好ましくない。 [0019]

10 【発明の効果】本発明によれば、ガスエンジン、ガスタ ービン、ガスボイラー、加熱炉、ガスストーブなどにお ン、プロバン、ブタンなどを含有する混合物であり、一名の一名が大人、原料ガスと空気との比率を原料ガスリーン側とし た場合に発生し、比較的多量の酸素および水蒸気を同時 に含有するガス燃焼排ガス中に少量含有される窒素酸化 物、低級炭化水素、特にメタンおよび一酸化炭素を、単 一の触媒を用いて同時に効率よく除去しうる前記ガス燃 焼排ガスの浄化・処理方法および該方法に用いられる高 活性かつ耐久性にすぐれた触媒が提供される。

[0020]

【実施例】以下実施例および比較例により本発明をさら に詳しく説明する。

【0021】実施例1

原料ガスとして、例えば都市ガス(メタン88.5容量 %、エタン4.6容量%、プロパン5.4容量%および ブタン1.5容量%)を用い、空気比が1.7に相当す る原料ガスリーン側となる条件下に発生するガス燃焼排 ガスに実質上相当するものとして、窒素82容量%、酸 素10容量%、水蒸気10容量%、炭酸ガス7容量%、 酸化窒素 (NO) 200ppm 、一酸化炭素1000ppm およびメタン2700ppm よりなる混合ガス (以下排ガ ス1と略称することがある)を調製した(以上水蒸気を 除さいずれもドライベースの含有量である。)。

【0022】モルデナイト型ゼオライト(SiOz/A 102 モル比=15) (以下モルデナイトのと略称する ことがある)を20~42メッシュに整粒した。この整 粒されたモルデナイトOおよび硝酸コバルトを、金属コ バルトがモルデナイトのに対して重量比で5%になるよ うにそれぞれ秤量し(モルデナイトの20gに対して硝 酸コバルト4.939gを秤取った)、秤量した硝酸コ バルトに純水100mlを加えて水溶液とした。次いでロ ータリーエバポレーターのナス型フラスコ(500ml) の中にモルデナイトのおよび硝酸コバルト水溶液を移し た。フラスコ内を真空ポンプで減圧に排気しながら、フ ラスコを50~60℃の湯浴中で回転させることによ り、水分を120分間で蒸発除去し、フラスコのまま1 20℃の乾燥器内で一晩乾燥させ、次いで電気炉に入 れ、5時間で500℃まで昇温し、500℃で3時間焼 成を行ない、3時間で室温まで降温してCo(5重量 %) /モルデナイトの触媒(以下触媒1ということがあ

5

【0023】上記Co(5重量%)/モルデナイトの触媒を充填したマイクロリアクター(固定床流通型反応装置)に、上記排ガス1を通し、反応温度400℃、SV4000h⁻¹および触媒層入口部における反応圧力0.4kg/cm²・Gの条件下に接触反応を行わせた結果、NOx、NO、COおよびCH4の除去率は、それぞれ表1に示す通りであった。

【0024】実施例2

実施例1における触媒1の硝酸コバルトの代わりに酢酸マンガン4.462gを秤量する以外は、触媒1と同様 10の方法で得られたMn (5重量%)/モルデナイトの触媒(以下触媒2ということがある)を用いる以外実施例1と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示す

【0025】実施例3

実施例1における触媒1の調製に代えて、20~42メッシュに整粒したモルデナイトの19.5gをナス型フラスコに入れた。一方塩化ロジウム1gをメスフラスコ内で純水に溶かし、100mlの水溶液をつくり、ホールピペットを用いて、50mlの塩化ロジウム水溶液を取り、上記ナス型フラスコに移し、フラスコ内を真空ボンプで減圧に排気しながら、フラスコを50~60℃の湯浴中で回転させることにより、水分を40~50分間で蒸発除去し、フラスコのまま120℃の乾燥器内で一晩乾燥させた。次いで電気炉を用い、6時間で500℃まで昇温し、500℃で3時間焼成し、3時間で室温まで降温してRh(1重量%)/モルデナイトの触媒(以下触媒3ということがある)を得た。かくして得られた触媒3を用いる以外、実施例1と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示す。

【0026】実施例4

触媒3の塩化ロジウムの代りに硝酸パラジウム1gを用い、モルデナイトの18.9gを用いる以外は、触媒3と同様の方法により、Pd (1重量%)/モルデナイトの触媒(以下触媒4ということがある)。かくして得られた触媒4を用いる以外、実施例1と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示す。

【0027】実施例5

実施例1の排ガス1におけるメタン2700ppm に代えて、13Aガス (メタン88.5容量%、エタン4.6 40

容量%、プロバン5. 4容量%およびブタン1. 5容量%よりなる混合ガス)をC1 換算で2800 ppmを含有してなる混合ガス(以下排ガス2と略称することがある)を調製した。実施例1の排ガス1に代えて上記排ガス2を用いる以外、実施例1と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示す。

6

【0028】実施例6

実施例1の排ガス1におけるメタン2700ppm に代えてプロピレン820ppm を含有してなる混合ガス(以下排ガス3と略称することがある)を調製した。実施例1の排ガス1に代えて上記排ガス3を用いる以外、実施例1と同様の実験を行なった。、得られた結果を表1に示す。

【0029】実施例7

実施例5の触媒1に代えて触媒3を用いた以外、実施例 5と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示 す。

【0030】実施例8

実施例1の排ガス1における炭酸ガス7容量%を4容量20%としてなる混合ガス(以下排ガス4と略称することがある)を調製した。上記排ガス4を用い、SV9000h⁻¹の条件とした以外、実施例1と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示す。

【0031】実施例9

実施例8の触媒1に代えて触媒3を用いた以外、実施例8と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示す

【0032】実施例10

実施例8の触媒1に代えて触媒4を用いた以外、実施例30 8と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示す。

【0033】実施例11~15

それぞれ表1に示される触媒を用いた以外実施例1と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示す。

【0034】比較例1~11

表1にそれぞれ示される触媒を用いた以外実施例1と同様の実験を行なった。得られた結果を表1に示す。

【0035】

【表1】

8

7

実施例	走例 4	除 去 率 (%)				
比較例	触媒	NOx	NO	СО	CH.	C2 ~C4
実施例 1	Co(5重量X)/モルデナイト①	9. 1	46.2	99. 4	25. 6	-
" 2	ムn(5重量X)/モルデナイト①	4.9	38.8	95.3	87. 9	
" 3	Rh(1重量X)/モルデナイト①	6.1	37. 7	100	33. 7	-
" 4	Pd(1重量%)/モルデナイト①	5.7	15.8	99, 2	99.7	<u> </u>
" 5	Co(5重量X)/モルデナイト①	12.8	24.5	96.9	19.2	100.0
" 6	同上	21.3	21.3	91. 1		100.0
" 7	Rh(1重量%)/モルデナイト①	10.4	38.7	100.0	44. 9	100.0
" 8	Co(5重量X)/モルデナイト①	16. 2	55. 3	100.0	57. 6	_
~ 9	Rh(1重量X)/モルデナイト()	11.4	35.2	99.9	70. 2	
~ 10	Pd(1重量X)/モルデナイト①	12.0	13.0	99.8	100.0	
" 11	Pt(1重量%)/モルデナイト①	9.1	41.4	99.8	31.5	
4 12	Pt(5重量X)/モルデナイト①	6.4	43.4	100.0	12.6	-
" 13	Pd(5重量X)/モルデナイト①	4.4	4.9	100.0	54.5	
" 14	Rh(5重量X)/モルデナイト①	15.4	27. 1	100.0	54.0	
" 15	Pd(1重量X)/モルデナイト③	4.6	6.2	100.0	30.6	
比較例1	Cu(5重量X)/モルデナイト①	6.8	37.9	99.8	7.2	_
" 2	Ce(5重量X)/モルデナイト①	4.4	20.4	93.5	3.5	_
" 3	Pe(5重量X)/モルデナイト①	2.9	7.1	95. 1	8.4	-
" 4	Li(5重量X)/モルデナイト①	1.,9	8.7	99.0	3.6	-
" 5	Ag(5重量X)/モルデナイト①	1.5	4.9	97. 0	3.4	
" 6	Ni(5重量X)/モルデナイト①	1.0	3.3	95. 3	4.5	
" 7	Cr(5重量X)/モルデナイト①	0.5	4.8	82, 5	4.8	_
· // 8	Bi(5重量X)/モルデナイト①	0.0	3.3	95.0	4.2	_
w 9	Sn(5重量X)/モルデナイト①	0.0	9.4	95.0	6.9	_
" 10	Co(5重量X)/7-AlgOa	5.6	60. 5	56.3	.0.0	
. ~ 11	Co(5重量X)/モルデナイト②	4.4	51.0	99.7	3.6	, –

【0036】表1において、モルデナイト②は、SiO *て、NOxおよびNOの除去率は、それぞれ下記の式で

2 /A1O2 モル比=210のモルデナイト型ゼオライ ト担体を意味する。表1において、モルデナイト3は、

[0037]

定義されるものである。

SiO₂ /AlO₂ モル比 (ケイバン比) = 25) のモ 【数1】

ルデナイト型ゼオライト担体を意味する。表1におい *

(原料ガス中のNOx濃度) - (出口ガス中のNOx濃度) $\times 100(x)$ NOx除去率=

(原料中のNOェ濃度)

(原料ガス中のNO濃度) - (出口ガス中のNO濃度) $-\times 100(x)$ NO除去率= (原料中のNO濃度)

味する。